This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

02091896 03290199

COPYRIGHT: 1991, JPO & Japio

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

03290199

Get Exemplary Drawing
Access PDF of Official Patent. (Note: Cost incurred in a later step)

The Adobe Acrobat Reader must be installed on your computer to access Official Patent text. If you do not have this FREE reader, you can download it now from www.adobe.com

December 19, 1991

MEASUREMENT OF ACID PHOSPHATASE ACTIVITY

INVENTOR: KUROIWA KATSUMASA; KATAYAMA KATSUHIRO; MIURA SHUNEI; NAGASAWA

TAKESHI

APPL-NO: 02091896

FILED-DATE: April 6, 1990

ASSIGNEE-AT-ISSUE: NITTO BOSEKI CO LTD

PUB-TYPE: December 19, 1991 - Un-examined patent application (A)

PUB-COUNTRY: Japan (JP)

IPC-MAIN-CL: C 12Q001#42

CORE TERMS: measurement, substrate, carrying, above-mentioned, phosphatase,

phosphoric, monoester, alcohol, salt

ENGLISH-ABST:

PURPOSE: To enable a high-sensitivity measurement and carrying out the subject measurement of phosphatase activity useful in the field of clinical analysis by using a specified phosphoric monoester or a salt thereof as a substrate and carrying out the abovementioned measurement in the presence of a straight- chain alcohol.

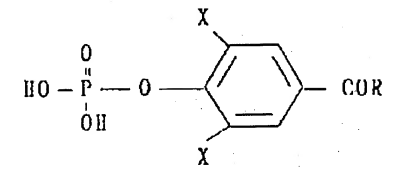
CONSTITUTION: A phosphoric monoester of the formula [R is -(CH (2)) (n)CH (3), (n is 0-3); X is halogen] or a salt thereof is used as a substrate and one or more 3-6C straight chain alcohols (e.g. n-propanol) are added as an acid phosphatase activator to the reaction solution containing the above-mentioned substrate, thus carrying out the objective measurement of activity.

Source: Legal > Area of Law - By Topic > Patent Law > Patents > Non-U.S. Patents > Patent Abstracts of Japan []

Terms: 03290199 (Edit Search)

View: Full

Date/Time: Thursday, December 11, 2003 - 10:21 AM EST



@ 公 開 特 許 公 報 (A) 平3-290199

௵Int. Cl. ⁵

識別記号

庁内整理番号

❸公開 平成3年(1991)12月19日

C 12 Q 1/42

6807-4B

審査請求 未請求 請求項の数 1 (全4頁)

<u><u>Q発明の名称</u> 酸性ホスフアターゼ活性測定法</u>

②出 顋 平2(1990)4月6日

@発明者 黒岩

勝昌

福島県郡山市安積町荒井字下北井前1-44

@発明者 片山

勝博

福島県郡山市富田町字大十内80-21

@発明者三浦

俊英

福島県郡山市富久山町久保田字大原198

@発明者 長澤

埼玉県浦和市領家 7-19-10 福島県福島市郷野目字東 1番地

创出 願 人 日東紡績株式会社

②代理 人 弁理士 飯田 房雄

明 細 書

1. 発明の名称

酸性ホスファターゼ活性測定法

2. 特許請求の範囲

(1) 一般式(1)

$$HO - \dot{\tilde{b}} - O \longrightarrow X \qquad (1)$$

【式中、Rはー(CH2)。CH3(n=0~3)、 Xはハロゲン原子を表す。】で表されるホスホモ ノエステルまたはその塩を基質として用い、かつ 3~6個の炭素原子を含有する少なくとも1種の 直鎖状アルコールを、酸性ホスファターゼ活性化 剤として反応液中に基質と共存させることを特徴 とする酸性ホスファターゼ活性測定法。

3. 発明の詳細な説明

[産業上の利用分野]

本発明は、酸性ホスファターゼ活性測定法に関する。本発明によれば酸性ホスファターゼ活性の 高感度測定が可能であり、臨床検査用測定法とし て医学的治療や臨床検査の分野において極めて有 用である。

[従来の技術]

酸性ホスファターゼ(以下Acpと記す)は、酸性条件下(pH4~6)において、リン酸モノエステルを加水分解する酵素で、前立腺癌、骨転移をもつ乳癌や骨疾患、肝及び腎疾患患者で血清、血漿または尿中のAcp活性の上昇が見られ、特に前立腺癌において著しく上昇することから、Acp活性は腫瘍マーカーとして極めて重要とされている。

これまでにAcp活性を、基質としてフェニルリ

- 2 -

ン酸、p-ニトロフェニルリン酸、β - グリセロリン酸、プロパンジオールリン酸、チモールフタレインリン酸、フェノールフタレインリン酸、フェノールフタレインリン酸、2-クロロー4-ニトロフェニルリン酸を用いて測定する方法が報告されている。しかし、これらの甚質には以下にされたうに種々の問題点があり、測定上の不便さずまいは測定値の不正確さを有するため、日常の臨床検査に実用化されたものでも信頼度は低い。

碁質としてフェニルリン酸、p-ニトロフェニルリン酸、β -グリセロリン酸、プロパンジオールリン酸、チモールフタレインリン酸、フェノールフタレインリン酸、アデノシンモノリン酸を用いた場合は、反応に長時間を要する、あるいは停止量色反応を必要とするため初速度分析ができず、自動分析装置への適応も不可能である。また基質として、ナフチルリン酸、2-クロロー4-ニトロフ

Xはハロゲン原子を表す。] で表されるホスホモノエステルまたはその塩を基質として用いた場合、初速度分析が可能であり、かつヘモグロビンやビリルビンの影響を受けにくい紫外領域に測定波長を有するため、自動分析装置を用いて極めて正確で再現性の良い A cp活性の測定が可能である(特願平1-128431)。

しかし、一般に血清、血漿、または尿など生体 試料中のAcp活性は、それ自体が比較的低いため 一般式(I)で表されるホスホモノエステルまた はその塩を基質に用いて測定しても、それだけで 高い測定感度を得ることは困難である。

[発明が解決しようとする課題]

本発明の目的は、一般式(I)で表されるホス ホモノエステルまたはその塩を基質を用いて感度 の高いAcp活性の測定を可能とすることである。

[問題点を解決するための手段]

本発明者らは、Acp活性測定の際に一般式(I)

ェニルリン酸、2.6-ジクロロ -4-ニトロフェニルリン酸を用いた場合は、反応までに大きなラグタイムがあり、測定値に大きな誤差が発生することが避けられない、あるいは分光分析の測定被長が400m近傍であるため、やはりその波長域に高い吸光を示す血清中のヘモグロビンやビリルピンの影響を受けやすい。

一方、生体試料中の酸性ホスファターゼ活性を 測定する際、本発明者らの先願発明に係る一般式 (I)

$$HO - \ddot{\ddot{P}} - O \longrightarrow X$$

$$\dot{\ddot{O}}H$$

[式中, Rは-(CH₂), CH₃ (n=0~3)、

で衰される基質と種々のアルコールの添加を組み合わせることを検討した結果、より高感度の測定が可能なことを見出だした。本発明は、この知見に基づいてなされたものである。

すなわち本発明は、一般式 (I)

【式中、Rはー(CH2)。CH3(n=0~3)、 Xはハロゲン原子を表す。】で表されるホスホモ ノエステルまたはその塩を基質として用い、かつ 3~6個の炭素原子を含有する少なくとも1種の 直鎖状アルコールを、酸性ホスファターゼ活性化 剤として反応液中に基質と共存させることを特徴

- 5 -

とする酸性ホスファターゼ活性の高感度測定法で ある。

上記式(I)のRは、メチル、エチル、プロピルまたはブチルである。Xは、例えば塩素、臭素、フッ素などのハロゲン原子である。上記式(I)のホスホモノエステルの塩を基質として用いる場合、その塩としては、例えばナトリウム塩、カリウム塩などのアルカリ金属塩、トリス(ヒドロキシメチル)アミノメタン塩、シクロヘキシルアミン塩、ジシクロヘキシルアミン塩などのアミン塩等が挙げられる。

A cp 剤定の際に基質として用いるときの濃度は $50 \, \mu \, M \sim 5 \, m \, M$ の範囲であり、前立腺由来酸性ホスファターゼに対する $K \, m \, \mbox{\it (m} \, \, \mbox{\it (m} \, \mbox{\it$

基質に共存させる A cp活性化剤のアルコールは、 3~6個の炭素原子を有する直鎖状アルコールで あり、好ましくはn-プロパノール、n-ブタノール、

- 7 -

えば Brij-35、トリトン X-100のような界面活性 剤、あるいはマグネシウムイオンのような安定化 剤を加えることも可能である。

本発明の方法によるAcp活性の測定は、通常次のように実施する。まず、適当な活性化剤であるアルコールを含む緩衝液に測定すべき生体試料を混合し、その溶液を20℃~40℃で 2分間~10分間、好ましくは30℃~37℃で 3分間~ 5分間インキュベートする。次に、その混合液に一般式(J)で表されるホスホモノエステル又はその塩を基立こるAcpによる基質分解反応を分光光度計にて300nm~370nm、好ましくは330nm~340nmの波長における吸光度の増加を求めることにより活性を測定する。

[実施例]

以下、実施例により本発明をさらに詳細に説明

n-ペンタノール、n-ヘキサノール、1.4-ブタンジオール、1.2-ペンタンジオール、1.5-ペンタンジオール、サに好ましくは、1.4-ブタンジオールまたは1.5-ペンタンジオールである。これらのアルコールは、測定の際単独で用いても数種類組み合わせて用いても構わない。

本発明で用いるアルコールの反応液中での濃度は、一般に $10 \text{ mM} \sim 2000 \text{ mM}$ であり、好ましくは $100 \text{ mM} \sim 1000 \text{ mM}$ である。

反応時のpHは 4.0~ 6.5、好ましくは 5.0~ 6.0に設定する。pHをその範囲で一定に保つための緩衝剤として、クエン酸、酢酸、コハク酸、フタル酸およびその塩などが使用できる。それら以外の緩衝剤でもpH 4.0~ 6.5の範囲で緩衝能を維持できるものであれば用いることが可能である。緩衝剤の濃度は一般的に 50mM~300mM、好ましくは 50mM~100mMに設定する。

また、反応液には診断目的に好適な添加剤、例

- R -

するが、本発明はこれによって限定されるもので はない。

実施例1

基質として2.6-ジクロロ -4-アセチルフェニルリン酸、活性化剤として1.5-ペンタンジオールを用いてヒト前立腺由来の酸性ホスファターゼの活性を測定した。基質の合成は特願平1-128431記載の方法によった。以下に測定の概要を示す。

0.1%トリトン X-100および種々の濃度の1.5-ペンタンジオールを含む 0.1Mクエン酸緩衝液(PH5.4)2 mlに試料のヒト前立腺由来酸性ホスファターゼ(シグマ社製)0.1ml を加え、37℃で 3分間インキュペートする。これに、0.01Mクエン酸緩衝液(PH3.0)に2.6-ジクロロ -4-アセチルフェニルリン酸を6mMとなるように溶解して得た基質液を0.5ml 加えて反応を閉始させ、分光光度計(日立220A型)にて340nmでの吸光度変化を測定し、1分間当りの吸光度変化を求めた。

- 10 -

その測定結果を、1.5-ペンタンジオールが無添加の場合の活性値と共に第1表に示す。

第1表

1,5-ペンタン	Acp 活性	相対活性
ジオール濃度		
(㎜):反応液中)	(\Delta E/min)	(%)
0	0.0867	100
50	0.1107	128
100	0. 1245	144
200	0.1316	152
250	0.1326	153
300	0. 1317	152

実施例2

1.5-ペンタンジオールを1-プロパノール、1-ブタノール、1.4-ブタンジオール、1.2-ペンタンジオール、プロピレングリコールに代えて、実施例1と同様の操作で測定を

- 11 -

モノエステルまたはその塩について極めて高感度 のAcp活性測定を提供し、これをもって日常の臨 床検査の実施に貢献するものである。

特許出願人

日東紡 粮 株 式 会 社代理人 飯 田 房 雄

行った。

測定結果を第2 表に示す。

第2表

アルコール	反応液中の濃度	相対活性
	(mW)	(%)
無添加	0	100
1-プロペノール	400	118
1-791-1	400	136
1. 4-79ンジオール	667	143
1、2-ペンタンジオール	267	139
1. 2-ヘキサンジオール	133	135
プロピレンダリコール	667	120

[発明の効果]

本発明の方法によりAcp活性を測定すると、実施例に示す通り対照値と比較して相対活性は著しく向上する。したがって本発明は、種々の長所を有する基質である一般式(I)で表されるホスホ

- 12 -